# ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

#### <sup>12</sup> 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-132523

⑤Int Cl.⁴

識別記号

ACZ AEK

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)5月25日

A 61 K 31/57 31/565

7375-4C

//( A 61 K 31/57 31:565) 7375-4C

7375 - 4C

審査請求 未請求 請求項の数 102 (全22頁)

❷発明の名称

ホルモン製剤及び方法

願 昭63-239566 ②特

昭63(1988) 9月24日 23出

優先権主張

391987年9月24日39カナダ(CA)39547,743

劉1987年 9 月24日 劉カナダ(CA) 30547,744

⑫発 明 者

ロバート エフ。キヤ

カナダ国 エム5ジー 2シー4, オンタリオ, トロン ト, エリザベス ストリート 200, トロント ジェネラ

ル ホスピタル, イートン ノース 6-240

⑪出 願 人

ジエンキヤツプ リサ

カナダ国 エヌ6エー 3ティー8, オンタリオ, ロンド

ーチ リミテツド

ン, ヘルマス アベニユー 868

砂代 理 人

弁理士 萼

優 美 外2名

# | 明細書の浄書(内容に変更なし)

スパー

明 細

1発明の名称

ホルモン製剤及び方法

## 2. 特許請求の範囲

- (1) かのかの連日投与される全部で20ないし 3 5 の投与単位からなり; おのおのの投与単 位が、複数のエストロゲン作用の優勢を投与 単位と複数のブロゲスチン作用の優勢を投与 単位とが交互になっている相対的にエストロ ゲン作用の優勢な合剤及び相対的にプロゲス チン作用の優勢な合剤から選択されるエスト ロゲンとプロゲスチンの合剤からなる;また、 おのおのの投与単位が薬理学的に許容される 担体を含んでいる、避妊の目的で妊娠令の女 性に投与するための調合薬。
- (2) 複数の相対的にエストロゲン作用の優勢な 投与単位が全投与単位の始めと終りにある請 求項1記載の調合薬。
- (3) 全投与単位が21であり、そして21投与 単位の後に、プラシーボまたはホルモンを含

まない他の薬剤からなる追加の7投与単位が 投与用として含まれている請求項 2 記載の調 合薬。

- (4) 全投与単位が 2 4 であり、そして 2 4 投与 単位の後に、プラシーポまたはホルモンを含 まない他の薬剤からなる追加の4投与単位が 投与用として含まれている請求項2記載の調 合薬。
- (5) エストロゲンが合成及び天然エストロゲン 類から選択されてよく又プロゲスチンがあら ゆるプロゲスチン活性化合物から選択される 請求項1ないし4記載の調合薬。
- (6) エストロゲンがエチニルエストラジォール、 メストラノール及びキネストラノール、17α-エチニルエストラジォール並びにそれらのエ ステル及びエーテルから選択され、またプロ ゲスチンがプロゲステロン及びその誘導体か ら選択される請求項1ないし4記載の調合薬。
- (7) エストロゲンが複合化したエキンエストロ ゲン、エストラジオール-17β、エストラジ

オールバレレート、エストロンピペラジン、 エストロンスルフェート、エストリオール、 エストリオールサクシネート及びポリエスト ロールフォスフェートから選択され、そして プロゲスチンが17~ヒドロキシプロゲステ ロンエステル、19-ノル-17-ヒドロキ シプロゲステロンエステル、17α-エチニル テストステロン、 17α-エチニル-19-ノル ーテストステロン及びそれらの誘導体、ノル エチンドロン、ノルエチンドロンアセテート、 エチノジオールジアセテート、ダイドロゲス テロン、メドロキシープログステロンアセテ ート、ノルエチノドレル、アリルエストレノ ール、リノエストレノール、キンゲスタノー ルアセテート、メドロゲストン、ノルゲスト リエノン、ジメチステロン、エチステロン、 サイプロテロンアセテート、レポノルゲスト レル、d - ノルゲストレル、d 1 - ノルゲスト レル、 d - 1 7 # - アセトキシ - 1 3 # - エチル - 1 7 α- エチニルーゴン - 4 - エン - 3 - オ

または他の合成または天然エストロゲンにおいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのプロゲスチン量が、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約 0.0 0 %、最大約 100 %の範囲である請求項 1 ないし 4 記載の調合業。

- (3) 投与単位あたりのエストロゲン量が、17 a エチニルエストラジオールについて最小的 a 0 2 0 mg、 敢大約 a 0 5 0 mgの範囲であるか、 または他の合成または天然エストロゲンにおいて同等の投与量であり、 そして投与単位あたりのプロゲスチン費が、 ノルエチンドロシまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約 a 2 mg、 最大約 100 mgの範囲である請求項 1 ないし 4 配載の調合薬。
- Q4 17α-エチニルエストラジオール Q035mg とノルエチンドロン Q 5 mgからなる三つの投 与単位と、17α-エチニルエストラジオール

ンオキシム、サイロブロテロンアセテート、 ゲストデン、 ノルゲスチメート及びデソゲストレルから選択される請求項 1 ないし 4 記載の調合薬。

- (8) エストロゲンが17α-エチニルエストラジオールから選択され、そしてブロゲスチンがノルエチンドロル、d-ノルゲストレル及びノルゲスチメートから選択される請求項1ないし4記載の調合薬。
- (9) 優勢な投与単位群の数が1をいし5であってよい請求項1をいし4記載の調合薬。
- (11) 後勢な投与単位群の数が3である請求項1 ないし4記載の調合薬。
- (1) 相対的にエストロゲン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的にプロゲスチン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項1ないし4記載の調合薬。
- 42 投与単位あたりのエストロゲン量が、17αエチニルエストラジオールについて最小約α020時、最大約 α050時の範囲であるか、

Q035脚とノルエチンドロン Q75脚からなる 三つの投与単位とが交互になっている請求項 1ないし4記載の調合薬。

- ロ 17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 mg と ノルエチンドロン 0.5 mg からなる三つの投与単位と、17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 mg からなる三つの投与単位とが交互になっている請求 項 1 ないし 4 記載の調合業。
- 四 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、 3日群又は4日群のいずれかで始める請求項 12記載の調合薬。
- 47 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、 3 日群又は4日群のいずれかで始める請求項 1 3 記載の調合薬。
- 16 投与単位が経口、舌下、経皮、腔内、鼻内、 非経口的又は口腔投与用に製剤化されており、 エストロゲン及びプロゲスチン投与量が投与 経路によって調整されている請求項1ないし 4 記載の調合薬。

- (4) おのおのの投与単位が、複数のエストロゲン作用の優勢な投与単位と複数のブロゲスチン作用の優勢な投与単位とが交互になって別る相対的にエストロゲン作用の優勢な合剤から選択されるエストロゲンとプロゲスチンの合剤の投与単位20ないし35からなり、各投与単位が錠剤形態であり固定順序に配列されている薬剤パッケージ。
- 201 複数の相対的にエストロゲン作用の優勢な 投与単位がエストロゲンープロゲスチン投与 単位の始めと終りにある請求項19記載の薬 剤パッケージ。
- ②1 全エストロゲンープロゲスチン投与単位が21であり、そして21投与単位の後に、ブラシーポまたはホルモンを含まない他の薬剤からなる追加の7投与単位が含まれている請求項20記載の薬剤パッケージ。
- (2) 全エストロゲン-プロゲスチン投与単位が 24であり、そして24投与単位の後に、プ

- 四 エストロゲンが 17α-エチニルエストラジ オールから選択され、そしてプロゲスチンが ノルエチンドロン、 d - ノルゲストレル及び ノルゲスチメートから選択される請求項 1 9 ないし 2 2 記載の薬剤パッケージ。
- 四 後勢な投与単位群の数が1ないし5であってよい請求項19ないし22記載の薬剤パッ

ラシーポまたはホルモンを含まない他の薬剤からなる追加の 4 投与単位が含まれている請求項 2 0 記載の薬剤パッケージ。

- 23 エストロゲンが合成及び天然エストロゲン類から選択されてよく又プロゲスチンがあらゆるプロゲスチン活性化合物から選択される請求項19ないし22記載の薬剤パッケージ。

ケージ。

- 勿 優勢な投与単位群の数が3である請求項19 ないし22記載の薬剤パッケージ。
- 四 相対的にエストロゲン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的にプロゲスチン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項1ないし4記載の楽剤パッケージ。
- 四 投与単位あたりのエストログン量が、17 aエチニルエストラジオールについて最小約
  0.020時、最大約0.050時 の範囲であるか、
  または他の合成または天然エストログンにおいて同等の投与量であり、そして投与単位ったりのブログスチン量が、ノルエチンの同等のもしくは天然プログスチンの同等のものについて、最小約0.00時、最大約100時の範囲である請求項19ないし22記載の楽剤パッケージ。
- 60 投与単位あたりのエストロゲン量が、17α - エチニルエストラジオールについて最小約 0.020秒、最大約0.050秒の範囲であるか、

または他の合成または天然エストロゲンにおいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのプロゲスチン量が、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約 0 2 9 0 範囲である請求項 2 0 記載の薬剤パッケージ。

- (3) 17α-エチニルエストラジオール (1.035m) とノルエチンドロン (1.5 m)からなる三つの投与 単位と、17α-エチニルエストラジオール (1.035m)とノルエチンドロン (1.75 m) からな る三つの投与単位とが交互になっている請求 項19ないし22記載の薬剤パッケージ。
- 四 17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 mg とノルエチンドロン 0.5 mg からなる三つの投与単位と、17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 mg からなる 三つの投与単位とが交互になっている請求項 1 9 ないし 2 2 記載の薬剤パッケージ。
- 23 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、

投与用として含まれている請求項 3 6 記載の 避妊の方法。

- 24 全投与単位が24であり、そして21投与単位の後に、ブラシーがまたはホルモンを含まない他の薬剤からなる追加の4投与単位が投与用として含まれている請求項36記載の 避妊の方法。
- 四 エストロゲンが合成及び天然エストロゲン 類から選択されてよく又プロゲスチンがあら ゆるプロゲスチン活性化合物から選択される 請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避妊の方法。
- (40) エストロゲンがエチニルエストラジオール、 メストラノール及びキネストラノール、17α-エチニルエストラジオール並びにそれらのエ ステル及びエーテルから選択され、またプロ ゲスチンがプロゲステロン及びその誘導体か ら選択される請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避 妊の方法。
- (II) エストロゲンが複合化したエキンエストロゲン、エストラジオール-17月、エストラジ

3 日群又は 4 日群のいずれかで始める請求項 1 2 記載の薬剤パッケージ。

- 34 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、 3日群又は4日群のいずれかで始める請求項 13記載の薬剤バッケージ。
- 図 複数のエストロゲン作用の優勢な投与単位と複数のプロゲスチン作用の優勢な投与単位とが交互になっている相対的にプロゲストロゲン作用の優勢な合剤及び相対的にプロゲスチン作用の優勢な合剤から選択されるエストロゲンとプロゲスチンの合剤からなる20ないしょうの投与単位を妊娠令の女性に連日投与するとからなる避妊の方法。
- 59 複数の相対的にエストロゲン作用の優勢な 投与単位がエストロゲンープロゲステン投与 単位の始めと終りにある請求項 3 5 記載の避 妊の方法。
- の 全投与単位が21であり、そして21投与単位の後に、ブラシーがまたはホルモンを含まない他の薬剤からなる追加の7投与単位が

オールパレレート、エストロンピペラジン、 エストロンスルフェート、エストリオール、 エストリオールサクシネート及びポリエスト ロールフォスフェートから選択され、そして プロゲスチンが11-ヒドロキシプロゲステ ロンエステル、19-ノル-17-ヒドロキ シプロゲステロンエステル、17α-エチェル テストステロン、17α-エチニル-19-ノ ルーテストステロン及びそれらの誘導体、ノ ルエチンドロン、ノルエチンドロンアセテー ト、エチノジオールジアセテート、ダイドロ ゲステロン、メドロキシ-ブロゲステロンア セテート、ノルエチノドレル、アリルエスト レノール、リノエストレノール、キンゲスタ ノールアセテート、メドロゲストン、ノルゲ ストリエノン、ジメチステロン、エチステロ ン、サイプロテロンアセテート、レポノルゲ ストレル、d - ノルゲストレル、 d1- ノル fストレル、 d - 1 7  $\beta$  - アセトキシ - 1 3  $\beta$  -エチル-17α-エチニル-ゴソー4-エン-

3 - オンオキシム、サイプロテロンアセテート、ゲストデン、ノルゲスチメート及びデッ ゲストレルから選択される請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避妊の方法。

- (4) エストロゲンが17α-エチニルエストラジオールから選択され、そしてプロゲスチンがノルエチンドロン、d-ノルゲストレル及びノルゲスチメートから選択される請求項35ないし38記載の避妊の方法。
- (4) 後勢な投与単位群の数が1ないし5であってよい請求項35ないし38記載の避妊の方法。
- 個 相対的にエストロゲン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的にプロゲスチン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項35ないし38記載の避妊の方法。
- Mi 投与単位あたりのエストロゲン量が、17α-エチニルエストラジオールについて最小約
- (4) 17α-エチニル-エストラジオール Q035% およびノルエチンドロン Q 5 % の 3 つの投与単位と、17α-エチニル-エストラジオール Q 0 3 5 % などノルエチンドロン Q 3 5 % の 3 つの投与単位とが交互になっている請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避妊の方法。
- 50 投与単位を 3 つおよび 4 つの群に分け、 3 日または 4 日の群のいずれかで始める請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避妊の方法。
- 50 投与単位を経口投与する請求項 3 5 ないし 3 8 記載の避妊の方法。
- 52 閉経、手術、放射線、または化学物質による卵巣の切除もしくは摘出または先天性卵巣 検能不全のいずれかにより卵巣のエストロゲ

Q020時、最大約Q050時の範囲であるか、または他の合成または天然エストロゲンにおいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのプロゲスチン量が、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約Q0時、最大約100時の範囲である請求項35ないし38記載の避妊の方法。

ン及びプロゲステロンの産生が妨げられた妊 毎齢またはそれより高齢の女性のホルモン治 毎用薬剤であって、

- 539 エストロゲンが合成及び天然エストロゲンから選択され得、そしてプロゲスチンがあらゆる月経前期に活性な化合物から選択される請求項52記載の薬剤。
- 50 エストロゲンがエチニルエスラジオール、 メストラノール及びキネストラノールからな る合成エストロゲンから選択される請求項

52記載の楽剤。

- 個 エストロゲンが 1 7 α エチニルエストラ ジオール並びにそれらのエステル及びエーテ ルからなる群から選択される請求項 5 2 記載 の薬剤。
- 版 エストロゲンが抱合エキンエストロゲン、 17月-エストラジオール、エストラジオー ルバレレート、エストロン、エストロンスル フェート、ピペラジンエストロンスルート、エストリオール、エストリオールスクット ネート及びポリエストロゲンである請求項 52記載の薬剤。
- 57 プロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒ ドロキシプロゲステロンエステル、19-ノ ルー17-ヒドロキシープロゲステロンエス テル、17a-エチニルテストステロン、 17a-エチニル-19-ノル-テストステ ロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン、 ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー

プロゲンテロンエステル、17a-エチニル テストステロン、11α-エチニル-19-ノルーテストステロン及びそれらの誘導体、 ノルエチンドロン、ノルエチンドロンアセテ ート、エチノジオールジアセテート、ダイド ロゲステロン、メドロキシブロゲステロンア セテート、ノルエチノドレル、アリルエスト レノール、リノエストレノール、キンゲスタ ノールアセテート、メドロゲストン、ノルゲス トリエノン、ジメチステロン、エチステロン、 サイプロテロン、サイプロテロンアセテート、 レボ-ノルゲストレル、d-ノルゲストレル、 d ℓ - ノルゲストレル、d - 1 7 Ø - アセト キシ-13β-エチル・17α-エチニル -ゴネー4-エノー3-オンオキシム、ゲスト デン、ノルゲスチメート及びデソゲストレル から選択される請求項52記載の薬剤。

例 エストロゲンが請求項53ないし56記載 のものであり、そして

プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲ

ルジアセテート、ダイドロゲステロン、メドロキシブロゲステロンアセテート、リノール、エストレノール、リノール・ナン・メドロゲストン、ノルゲストリエノン・メドロゲストン、ファロン、サイブロテロンアセテート、レボーノルがストレル、dーノルゲストレル、dーノルゲストレル・カーエチニルーゴネー4ーエアストレルから選択される請求項52記載の薬剤。

- 58 プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲスチメート及びプロゲステロンから選択される請求項 5 2 記載の蒸剤。
- 59 エステロゲンが請求項 5 3 ないし 5 6 記載 のものであり、そしてプロゲスチンがブロゲ ステロン、17-ヒドロキシブロゲステロン エステル、19-ノル-17-ヒドロキシー

スチメート及びプロゲステロンから選択される請求項52記載の楽剤。

- (6) エストロゲンがピペラジンエストロンスル フェーから選択され、そしてプロゲスチンがノルエ チンドロン、d - ノルゲストレル及びノルゲスチメ ートから選択される請求項 5 2 記載の薬剤。
- 162 優勢な投与単位の数が1ないし5からなり 得る請求項52記載の薬剤。
- (図) 優勢な投与単位の数が 3 である請求項 5 2 記載の薬剤。
- (制) 相対的にエストロゲン作用の優勢な3つの投与単位と、相対的にプロゲスチン作用の優勢な3つの投与単位とが次々に交互になっている請求項52記載の薬剤。
- 即 投与単位当たりのエストロゲンの量が、ピペラジンエストロンスルフェート最低約0.3% たいし最高約25%の範囲であるか、またはその他の合成もしくは天然エストロゲンにおいて当かの投与量であり、そして投与単位当たりのプロゲスチンの量が、ノルエチンドロ

ンまたは合成もしくは天然プログスチンの同等物最低約 0.1 サないし最高約 5.0 サの範囲である訓求項 5.2 記載の祭剂。

- W ピペラジンエストロンスルフェート Q.75% の 3 つの投与単位と、ピペラジンエストロンスルフェート Q.75%及びノルエチンドロンQ.35%の 3 つの投与単位とが交互になっており、そして楽剤が経口の形態である請求項5 2 記載の薬剤。
- (W) 経皮性の17月-エストラジオール(Q19/ /日)の3つの投与単位と経皮性の17月-エストラジオール(Q19/日)及び経皮性の ノルエチンドロン(Q359/日)の3つの投 与単位とが交互になっている請求項52記載

トロゲン及びプロゲステロンの産生が妨げられた妊娠船またはそれより高齢の女性である 請求項70記載の方法。

- (12) エストロゲンが合成及び天然エストロゲンから選択され得、そしてプロゲスチンがあらゆる月経前期に活性な化合物から選択される請求項70または71記載の方法。
- (Ti) エストロゲンが17α-エチニルエストラジォール並びにそれらのエステル及びエーテルからなる群から選択される請求項70または71記載の方法。
- (74) エストロゲンが抱合エキンエストロゲン、
   17β-エストラジオール、エストロンストロンストロンストロンストロンストロンストロンストリオールストリオールストリオールストリオールストリオールストカート、
   5 選択される天然エストロゲンである請求の方法。
- (75) プロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒ

の薬剤。

- (3) ノルエチンドロン(Q15m/日)を有する 経皮性の17β-エストラジオール(Q1m /日)3日とノルエチンドロン(Q35m/日) を有する経皮性の17β-エストラジオール (Q1m/日)とが交互になっている請求項 52記載の集削。
- (71) 女性が閉経、手術、放射線、または化学物質による卵巣の切除もしくは摘出または先天性卵巣機能不全のいずれかにより卵巣のエス

ヒドロキシプロゲステロンエステル、19-ノル・17-ヒドロキシ-プロゲステロンエ ステル、17α - エチニルテストステロン、 1 7 a - エチニル - 1 9 - ノル - テストステ ロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン、 ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー ルジアセテート、ダイドロゲステロン、メド ロキシプロゲステロンアセテート、ノルエチ ノドレル、アリルエストレノール、リノエス トレノール、キンゲスタノールアセテート、 メドロゲストン、ノルゲストリエノン、ジメ チステロン、エチステロン、サイブロテロン、 サイプロテロンアセテート、レポーノルゲス トレル、d-ノルゲストレル、de-ノルゲ ストレル、 d - 1 7 β - アセトキシ - 1 3 β - エチル- 1 7 α - エチニル - ゴネ - 4 - エ ノー3-オンオキシム、ゲストデン、ノルゲ スチメート及びデソゲストレルから選択され る請求項10または11記配の方法。

176 プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲ

スチメート及びプロゲステロンから選択される請求項70または71記載の方法。

(77) エステロゲンがエチニルエスラジオール、 メストラノール及びキネストラノールからな る合成エストロゲンから選択され、そして プロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒ ドロキシプロゲステロンエステル、19-ノ ル・17-ヒドロキシ-プロゲステロンエス テル、17α - エチニルテストステロン、 1 7 α - エチニル - 1 9 - ノル - テストステ 「ロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン、 ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー ルジアセテート、ダイドロゲステロン、メド ロキシプロゲステロンアセテート、ノルエチ ノドレル、アリルエストレノール、リノエス トレノール、キンゲスタノールアセテート、 メドログストン、ノルゲストリエノン、ジメ チステロン、エチステロン、サイプロテロン、 サイプロテロンアセテート、レポーノルゲス トレル、d - ノルゲストレル、d l - ノルゲ

ペラジンエストロンスルフェート最低約 Q 3 タないし最高約 5 0 タの範囲であるか、またはその他の合成もしくは天然エストログルにおいて当位の投与様であり、そしんエチンのサンクのはないである。 0 タないし 域高約 Q 0 または 7 1 記載の方法。

- 図 プログスチン作用の優勢な投与単位の数が 2 であり、そしてエストロゲン作用の優勢な 投与単位の数が3 である開水項7 0 または 7 1 記載の方法。
- (84) プロゲスチン作用の優勢な投与単位の数が3であり、そしてエストロゲン作用の優勢な投与単位の数が2である請求項7日または71記載の方法。
- 80 プログスチン作用の優勢を投与単位の数が 3 であり、そしてエストロゲン作用の優勢を 投与単位の数が 4 である請求項 7 0 または 7 1 記載の方法。

ストレル、d-17β-Tセトキシ-13β -エチル-17α-エチニル-ゴネ-4-エ ノ-3-オンオキシム、ゲストデン、ノルゲ スチメート及びデソゲストレルから選択され る請求項70または71記観の方法。

- の エストロゲンが17α-エチニルエストラジオール並びにそれらのエステル及びエーテルからなる群から選択され、そしてプロゲステンがノルエチンドロン、 d ノルゲストレル及びノルゲスチメートから選択される請求項70または71記載の方法。
- (75) 優勢な投与単位の数が1ないし5からなり 得る請求項70または71記載の方法。
- Ø 優勢な投与単位の数が3である請求項70 または71記載の方法。
- 811 相対的にエストロゲン作用の優勢なるつの 投与単位と、相対的にプロゲスチン作用の優 勢なるつの投与単位とが次々に交互になって いる請求項70または71記載の方法。
- 822 投与単位当たりのエストロゲンの揺が、ビ
- 80 プログスチン作用の優勢を投与単位の数が 4 であり、そしてエストログン作用の優勢を 投与単位の数が3 である翻水項7 0 または 7 1 記載の方法。
- 勿所望のホルモンを薬型学的に許容性の形態 に調製し、そしてこれを薬型学的に許容性の 担体と共に調合することからたる請求項1ま たは52記載の薬剤の製造方法。
- 四 担体が旅加利、賦形削及び/または芳香改良剤から選択される請求項87記載の方法。
- 四 担体がガム、スターチおよび値から選択される請求項88記載の方法。
- IM 担体が製薬規格のマンニトール、ラクトーススターチ、ステアリン酸マクネシウム、サッカリンナトリウム、タルク、セルロースから選択される請求項87記収の方法。
- 911 薬剤が経口投与に適当である形態に製造される請求項87ないし90記収の方法。

での投与に適当な形態に製造される請求項 87ないし91記収の方法。

- 四 有効成分が薬剤全体の約 0.0 1重量がないし約999重量がからなり、そして残部が築理学的に許容性の担体からなる請求項 8 7 ないし9 2 記載の方法。
- (34) 有効成分と投与単位が請求項2ないし18 記載のように製剤化される請求項93記載の 方法。
- 随 請求項1または52に記載したような投与 単位を含有する複数の錠剤またはその他の適 当な薬剤の形態からなる女性のホルモン治療 のための多数の薬剤パック。
- 1980 担体が終加剤、賦形剤及び/または芳香改良剤から選択される翻水項95記収の薬剤パック。
- 1997 担体がガム、スターチおよび糖から選択される請求項96記載の薬剤パック。
- (M) 担体が製薬規格のマンニトール、ラクトー ススターチ、ステアリン酸マグネシウム、サ

- ッカリンナトリウム、タルク、セルロースか ら選択される請求項97記載の薬剤パック。
- 開業剤が経口投与に適当である形態に製造される請求項95ないし98記載の薬剤パック。
- 000 薬剤が、非経口的に、舌下に、経皮的に、 膣内に、鼻腔内に、または頬に、錠剤の形態 での投与に適当な形態に製造される請求項 95ないし99記載の薬剤パック。
- (101) 有効成分が薬剤全体の約 0.0 1 重量がないし約 9 8 9 9 重量がからなり、そして残部が薬理学的に許容性の担体からなる請求項 9 5 ないし 1 0 0 記載の薬剤バック。
- (102) 有効成分と投与単位が請求項2ないし18 記載のように製剤化される請求項101記載の 薬剤パック。

## 3発明の詳細な説明

# 〔産業上の利用分野〕

本発明は、エストロゲン(卵胞ホルモン)と
ブロゲスチン(黄体ホルモン)の組合せを使用
しかつ相対的に優性のエストロゲンが担任の短い
時期とが交互にくる避妊製剤および避妊方法
に関する。また閉経期または去勢女性のホルモン交換療法のために同様のホルモン組合せを用
いる製剤も記述される。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕 月経周期の黄体期において血清ブロゲストロン仲介ターンでルが増加してブロゲストロン仲介ターンでは、子宮内膜におけるプロゲストロン作用にとって必要な予備必須条件であり(参照Walters, M.R. 及びClark, J.H. ブロゲストロン受容体の量とエストロゲン誘発の子宮応答拮抗作用との関係Endocrinology 105:382,1979)そして周期の卵胞期におけるエストログストロスの関係を1979)では周期の卵胞期におけるエストログストロスの関係を1979)では周期の卵胞期におけるエス

トログンの盛りはエストロゲン及びプロゲスト ロン受容体の双方の発達に責任があることが文 献に示されている(参照 Bayard, F., Damilano, S., Robel, P. 及び Baulien, E. E. ヒトの子宮内膜 における細胞質及び核エストラジオールとプロ ゲストロン受容体 J.Clin Endocrinol Metab. 46:635, 1978)。一方、プロゲストロンは、 それ自身の受容体に対し負のフィードバック効 果を働かせ(参照 Tseng, L. 及び Gurpide, E. ヒ トの子宮内膜におけるエストラジオール受容体 レベルについてのブロゲスチンの効果 J.Clin Endocrinol Metab. 41:402, 1975) そしてま たおそらくエストロゲン受容体調節因子の誘発 により子宮内膜のエストロゲン党容体を低下調 節するように作用する(参照 Leavitt, W.W., Okulicz, W. C., McCracken, J. A., Schramm, W. S. 及び Robidoux, W. F. Jr. 羊の子宮におけるプロ ゲストロン停止に続く核エストロゲン受容体及 び オ キ シ ト シ ン 受 容 体 の 急 速 な 回 復 J. Steroid

Biochem. 22:686, 1985)

これらの生理的変化は閉経後の女性において エチニルエストラジオールの投与によるエスト ロゲン及びプロゲスチン受容体の誘発によって 示されるように楽埋学的に再現することができ る ( 参照 Kreitmann, B., bugat, R. 及び Bayard, F. ヒトの子官内膜におけるプロゲストロン受容 体優度のエストロゲン及びプロゲスチン調節 J. Clin Endocrinol Metab. 49:926, 1979) Neumannova 等(参照ヒトの子宮内膜における 受容体力学及び11ペーターヒドロキシステロ イト脱水素酵素についてタモキシフェン、メド ロキシープログストロン、及びその組合せの短 期 笏 果 Obstet. Gynecal. 66:695, 1985)はま た。エストロゲン盛りの女性においてメドロキ シーブロゲストロンアセテートの投与は子宮内 膜のブロゲスチン受容体の濃度を減少するとと もに同時により能力の無いエストロンへのエス トラシォールの代謝を請け負う酵素である17 ペーターヒドロキシステロイド脱水累酵業の活 性を増加することを文献で示している。

イヌ奇胎マカク (cynomolgous macaques)へのブ ロゲストロンの外因性投与は1ないし2日以内 にエストロゲン受容体を有効に抑制し(参照 West N.B. 及び Brenner, R.M. イヌ奇胎マカク頸、 子官内膜及び卵質における連続エストラジォー ル-ブロゲストロン処理の間のエストラジオー ル 受 容 体 の ブ ロ ゲ ス ト ロ ン 仲 介 抑 制 J. Steroid Biochem. 22:29, 1985) そしてメドロキシー ブロゲステロンアセテートは月経前の女性にお けるプロゲスチン受容体レベルを4時間以内に 効果的に抑制することができた(参照 Neumannova M., Kauppila, A., Kivinen, S. 及び Vihko, R. ヒ トの子宮内膜における受容体力学及び17ペー ターヒドロキシステロイド脱水素酵果について のタモキシフェン、メドロキシーブログステロ ンアセテート、及びその組合せの短期間効果、 Obstet.Gynerol. 66:695, 1985)。これに対 し、一定のエストロゲンレベルの存在における プロゲステロン徹回は、羊の子宮内膜において エストロゲン誘発の生埋応答即ちオキシトシン

ヒト子宮内膜において抗エストロゲンとして 作用するプログスチンで以てエストログン及び プロゲストロン又はプロゲスチンの間に複雑相 互作用が生じる。エストロゲン及びプロゲスチ ン相互作用はまた活発である。例えば、エスト ロゲン投与はエストロゲン及びブロゲスチン受 容体の機度を3日以内にピークレベル、基準線 の 7 倍の高さに増加する(参照 Ekert, H.J. 及 び Katzenellenbogen, B. S. 一次組織培養におけ るヒトの子宮内膜細胞:天然及び合成エストロ ゲンによるプロゲストロン受容体レベルのガラ ス器内調整 J.Clin Endocrinol Metab. 52:699, 1981)。受容体濃度の三倍増加は一日以内で 起きる。黄体期の最初から3日目におけるプロ ゲストロンの正常な生埋レベルはエストロゲン 受容体数の急速かつ重要な減少をもたらす(参 照 Kreitmann-Gimbal, B., Bayard, F., Nixon, W. E. 及び Hodgen, G.D. 正常な月経 周期の間のサル 子宮内膜中のエストロゲン及びブロゲストロン 受容体のパターン Steroids 35:471, 1980)。

受容体の生成と関連して、核エストロゲン受容体の急速な(6ないし12時間)回復をもたらすことが示されている(参照 Leavitt, W.W., Okulicz, W.C., McCracken, J.A., Schramm, W.S. 及び Robidoux, W.F.Jr. ヒッジの子宮におけるブロゲストロン徹回に続く核エストロゲン受容体及びオキシトシン受容体の急速な回復 J. Steroid Biochem. 22:686,1985)。同様の現象は妊娠したモルモット(テンジクネズミ)においてエストロゲンレベルが分娩前にブロゲストロンレベルに対し上昇したときに生じる(参照 Alexandrova, M. 及び Soloff, M.S. モルモットにおけるオキシトシン受容体及び分娩Biol. Reprod. 22:1106,1980)。

従って、エストロゲンは、エストロゲン及び プロゲスチン受容体の双方の濃度を削激してし で子宮内膜の感受性をエストロゲン及びプロゲ スチンの双方に誘発するように作用することは 明らかである。プロゲストロンまたはプロゲス チンは子宮内膜織中のエストロゲン受容体を 被少することによってまた17ペーターヒドロキシステロイド脱水業酵繁活性を増加する。しかによって抗エストロゲン活性を発揮する。しかし、ヒトの子宮内膜機能についてのブスチン及びエストロゲン受容体の自己刺激低下調節のため、短い期間であることは明らかである。例えば、17ペーターヒドロキシステロイド脱水素酵素についてのプロゲストロンの効果は3日でピークとなりそしてその後酵素の抑制によって2ないし3週間続く(参照 Whitehead, M. I., Townsend, P. T., Pryse-Davies, J. 等閉経後の子宮内膜の生化学及び形態学についてのエストロゲン及びブロゲスチンの効果、N. Engl, J. Med 305:1599, 1981)。

最近多数の避妊製剤が市場に出避っている。 これはいくつかの一般型に容易に分類すること ができる。これらの第一のものは単相製剤とし て知られている。これらは一定量のエストロゲ ン及びブロゲスチンを含有する。これらピルを

ケーシの始めにおいて相対的にエストロゲン優 性の製剤でパッケージの最後に向けてブロゲス タゲン活性が増加するものとなる。パッケージ の始めてのエストロゲン活性は子宮内腹がパッ ケージの終りに向けて増加するブロゲスチンの レベルに感受しやすくするようにエストロゲン 及びプロゲスチン 受容体の双方を誘発するので、 子宮内膜の安定性はこれらピルを用いるとより 良好となりうる。パッケージの終りに向けての ブログスチン接触の相対的に長い期間はエスト ロゲン及びブロゲスチン受容体とその活性の波 少をなお導きうるけれども、プロゲスチン活性 はより濃厚な、より安定な子宮内膜ストロマを 生成する。この種の製剤を用いての重要な問題 は、これらピルを楽剤相互作用に感じやすくす るパッケージの始めにおける低投与量のステロ イドまたは突発排卵を導きうる不良ピルである。 バッケージの始めは、使用者が卵胞の発達が始 まる間であるところの 7 日の無楽剤期間を終え てしまうので、突発排卵の面で重大な時期であ

トリファシクス (triphasics) として知られる 新製剤はエストロゲン及びプロゲスチンの種々 のレベルを有する。 敏も多くの場合相対的に一 定レベルのエストロゲンと周期を通して段階的 に増加するプロゲスチンよりなる。 このパター ンのエストロゲン及びプロゲスチン役与はパッ

る。妊娠が起らないとしても突発排卵は周期の調整を良好にできないであるう。

エストロゲン交換療法は、閉経期の女性にお いていくつかの理由のため警告されている。エ ストロゲン交換は顔面潮紅を和らげそしてこの 潮紅の免荷及び寝汗は睡眠パターンを改善しか つ患者の一般感情を良好なものとするのに寄与 する(参照 Campbell S., Whitehead M. I. エスト ロゲン療法及び閉経期症候群 In Clinics in Obstetrics and Gynecology: Volume 4, 閉経 R. B. Greenblatt, J. W. W. Studd, London, W. B. Saunders, 1977, ベージ 31-47; Erlik Y... Tataryn 1. V., Meldrum D. K. 等寝起きエピソー ドと閉経期顔面朝紅の関連 JAMA 24:1741, 1981)。エストロゲン交換は、閉経後の骨格、 将に椎骨本体からのカルシウム損失を抑え、圧 挫骨折及び体長損失を防止する(参照 Lindsay R., Hart D. M., Forrest, C. 等卵巣摘出された女 性における脊椎オステオポローシスの防止、 Lancet 2:1151, 1980)。長期間エストロゲ

ン療法はまた前腕及び股関節部の古典的なオス テォポローシス骨折の発生率の減少と関連する という数々の研究が今報告されている(参照 Hutchinson, T. A., Polansky, S. M., Finestein, A. 股関節部及び遠位の橈骨の骨折に対する閉経後 のエストロゲン保護 Lancet 2:706, 1979; Paganini-Hill, A., Ross, R. K., Gerkins, V. R., 等股関節骨折における閉経後のエストロゲン療 法の対照症例研究 Annals of Internal Medicine 95:28, 1981; Weiss N.S., Ure C.L., Ballard J. H. 等エストロゲンの閉経後使用による股関節 部及び下側前腕の骨折の危険性の減少 New England Journal of Medicine 303:1195, 1980)。長期間エストロゲン使用の別の有益 な効果は、おそらく血中リポたんぱく凝度の変 化を介しての虚血性心臓病による死亡の危険性 の減少である(参照 Ross H.K., Paganini-Hill A., Mack T.M. 等閉経期のエストロゲン療法をよ び虚血性心臓病からの保護 Lancet. 1:858, 1981)。エストロゲン交換はまた骨液鞘及び

低投与量エストロゲン治療を受けている閉経後の女性の子宮内膜の形態学上及び生化学上のブロゲスチンの作用 American Journal of Obstetrics and Gynecology, 142:791,1982 参照)。

1カ月につき 1 3 日間プロゲスチンを投与するとエストロゲンのこれらの刺激効果から子宮内膜を保護することが説明されている(Gambrill R. D., Jr., Massey F. M., Castaneda et al. 子宮内膜ガンの危険を減少するためのプロゲストゲン使用の試験 Obstetrics and Gynecology 5 5:7 3 2, 1980; Studd J. W. W., Thom M. H., Patterson M. E. L., Wade-Evans T. 外部からのエストロゲンを受けている閉経後の女性における子宮内膜病変の予防及び治療 In: Pasetto N., Paoletti B., Armbns J. L., Editors. 閉経期及び閉経後 Lancester MPT Press. 127, 1980 参照)。

プロゲスチンを投与すると核のエストラジオ - ルレセブター濃度を減少させて子宮内膜を保 護し、それにより抗有糸分裂性効果を起す核エ 尿道の血管分布及び健康を改良することが示されている。閉経期症状を免荷するのに必要な投与量においてエストロゲン投与と関連する唯一の主要危険因子は、子宮内膜の過刺激と子宮内膜癌の危険性増大である(参照 Cramer D.W., Knapp R.C. 子宮内膜癌及び外因性エストロゲンの疫学的研究レヴュー Obstetrics and Gynecology 54:521, 1979; Shapiro S., Coughman D.W., Sloan D. 等子宮内膜の腺癌に関して結合エストロゲンの境近及び過去の使用 New England Journal of Medicine 303:485, 1980)。

エストロゲンは、細胞有糸分裂及び増殖を刺激しかつDNA合成と子宮内膜中の核エストラジオール受容体のレベルを増加することにより子宮内膜の癌に罹患しやすくする(参照 Whitehead M. I., Townsen P. T., Pryce-Davies J. 閉経後の子宮内膜の生化学及び形態学上のエストロゲン及びプロゲスチンの効果 New England Journal of Medicine 305:1599, 1981; Whitehead M. I., Townsen P. T., Pryce-Davies J., et al.

ストロゲンの生物学的利用能が減少し、DNA合 成を低下させる。更にプロゲスチンは子宮内膜 のエストラジオール - 1 7 8 - デヒドロゲナーゼ、 即ちエストラジオールを、より効果のないエス トロゲンに代謝する惨素の活性をも増加させる。 (Whitehead M. I., Townsen P. T., Pryce-Davies J. 閉経後の子宮内膜のエストロゲン及びプロゲ スチンの生化学及び形態学上の効果 New England Journal of Medicine. 305:1599, 1981; King R. J. B., Townsen P. T., Sittle N. C., et al. 閉経前及び閉経後の子宮からの上皮及び基質中 のエストロゲン及びブロゲステロンレセブター レベルの調節 Journal of Steroids and Biochemistry, 16:21, 1982; Gurpide E. 目 的組織でのホルモン作用の酵素調整 Journal of Toxicology and Environmental Health, 4: 249, 1978 参照)。プロゲスチンをエストロ ゲンに添加する補欠治療は閉経3年以内に開始 したとき骨の質量が増加する。 Nachtigall L. E., Nachtigall R. H., Nachtigall R. D., et al.

エストロゲン補欠治療:骨孔症に関する10年 間の保護研究、Obstetrics and Gynecology 53: 277, 1979; Lindsay R., Hart D. M., Forrest C., et al. 卵巣剔除された女性における脊髄の 多孔症の予防 Lancet 2:1151, 1980 参照 )。 しかしながら高密度リポたんぱくコレステロー ル濃度を抑制する潜在のプロゲスチンの逆効果 についての懸念が説明されている。(Hirvonen E., Malkonen M., Manninen V. 閉経後の補欠治療 間のリポたんぱくにおける異なるプロゲストゲ ンの効果 New England Journal of Medicine 304:560, 1981参照)。このコレステロール 部分は虚血性心蔵病及びアテローム硬化症に対 して保護効果を有すると思われる。プロゲスチ ンによる HDLコレステロールの低下は、心筋不 全の発生率を放少させるエストロゲンの有益な 効果を長期間無効にすることができる。ブロゲ スチンの他の副作用はアクネ、胸圧痛、うつ病 及び被刺放性を含む (Barranco V. P. アクネ上の アンドロゲン優勢の及びエストロゲン優勢の経

口避妊薬の効果 Cutis 14:384, 1974; Royal College of General Practioners. 経口避妊薬と健康: An Interim Report. New York: Pitman, 1974参照)。プロゲスチンの副作用は役与情化依存して現われるので閉経後のエストロゲンの補欠で使用するプロゲスチンの投与量は、子官保護のために必要最小限にすべきである(Padwick M. L., Pryce-Davies J., Whitchead M. I. エストロゲンを投与された閉経後の女性のプロゲスチンの最適投与量を決定するための簡単な方法 New England Journal of Medicine 315:930, 1986参照)。

子宮内膜のような目的とする組織におけるエストロゲン及びプロゲスチンの両方の生物学で 効果は、エストロゲン及びプロゲスチンロゲス ターのレベルに依存している。エストロケケン びプロゲスチンの両方は、それら自身のレベルに転調影響を及ぼす。例えば月経 周期の黄体期中、漿液プロゲステロンによる分泌物 は増加し、そしてプロゲステロンによる分泌物

の変化が子宮内膜中に現われる。プログステロ ンレセプターの存在は子宮内膜中のブロゲステ ロン作用のために必要不可決であることが示さ れており (Walters M.R. 及び Clark J.H. プロ ゲステロンレセプターの量とエストロゲンを誘 発する同子官応答の拮抗作用間との関係 Endocrinology 105:382, 1979参照)、そ してその周期の卵胞期中のエストロゲンブライ ミンクはエストロゲン及びプロゲステロンレセ プォーの両方の発達に応答することは十分に証 明されている (Bayard F., Damilano S., Robel P. 及び Baulieu E.E. ヒトの子宮の細胞質の並 びに核のエストラシォール及びプロゲストロン レセプター Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 46:635, 1978参照)。一方 ブロゲステロンはそれ自身のレセブォーに負の フィードバック効果を及ぼし(Tseng L. 及び Gurpide L. ヒトの子官におけるエストラシオー ルレセプターレベル上のブロゲスチン効果 Journal Clinical Endocrinology and

Metabolism 41:402, 1975参照)、そして更 にエストロゲンレセプター調整ファクターの誘 導により可能な子宮内膜エストロゲンレセプタ ーを低く調節するために作用する (Leavitt W. W., Okulicz W. C., McCracken J. A., Schramm W. S. 及び Robidoux W. F., Jr. ブロゲステロン除去に続く羊の子宮の核のエストロゲンレセブター及 びオキシトシンレセブターの迅速な回復 Journal Steroid Biochemistry 22:686, 1985参照)。

これらの生理学的な変化はエチニルエストラジオールの投与による閉経後の女性にエストロゲン及びプロゲスチンレセブターの誘発により示されるように薬理学的に再生産することができる(Kreitmann B., Bugat R. 及び Bayard F. ヒトの子宮のプロゲステロンレセプター濃度のエストロゲン及びプロゲスチンの調節 Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 49:926,1979 参照)。ニューマンノバ等(レセプター動力学上のタモキシフェン、メドロキシブロゲステロンアセテート及びそれらの組合せ

並びにヒトの子宮の17β-ヒドロキシステロイドデヒドログナーゼの短期効果 Obstetrics and Gynecology 66:695, 1985参照)は、エストラジオールをより効力のないエストロンストロンストログカーとドログナーゼの作用がロンステロイドデヒドログナーゼの作用が投与された女性におけるメドロキンプログステロンステロがあるメドロキンプログステロンステロがある。

複雑な相互作用がヒトの子宮内膜中でエストロゲンとプロゲステロンまたはブロゲスチンの間で抗エストロゲンのようなプロゲスチン作用によって起こる。エストロゲン及びブロゲスチン相互作用もまた動的である。例えばエストロゲンとはエストロゲン及びブロゲスチンレセブターの両方の濃度を3日以内でベースライン上の7倍のピークレベルまで増加させる(Ekert R. L. 及び Katzeneilenbogen B. S. 主な組織培養

22:29, 1985 参照)。 そしてメドロキシブロ ゲステロンアセテートは閉経後の女性のブログ スチンレセブターレベルを 4 時間以内に相当の 量で抑制することができる (Neumannova M., Kauppila A., Kivinen S. 及び Vihko R. レセフ ター動力学上のタモキシフェン、メドロキシブ ロゲステロンアセテート及びそれらの組合せ並 びにヒトの子官中の 17β-ヒドロキシステロイ ドアルデヒドの短期効果並びに産科学及び婦人 科学 66:695, 1985参照)。これとは逆に一 定レペルのエストロゲンの存在下でブロゲステ ロン投与を中止すると、生物学的反応を誘発し たエストロゲン、すなわちオキシトシンレセブ ターの生成と関連させて、ヒッジの子宮内膜中 で核エストロゲンレセブターは迅速(6ないし 12時間)に回復することが示されている (Leavitt W. W., Okulicz W. C., McCracken J. A., Schramm W. S. 及び Robidoux W. F., Jr. プロゲス テロン除去に続く羊の子宮内の核エストロゲン レセブター及びオキシトシンレセブターの迅速

中のヒトの子宮細胞:天然エストロゲン及び試 験官内の合成エストロゲンによるプロゲステロ ンレセブターレペルの調整 Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 52:699. 1981参照)。レセブター濃度において3倍に 増加することは1日の中で起こる。黄体期の最 初の3日に通常の生埋学的レベルのプロゲステ ロンはエストロゲンレセブターの数を迅速にか つ相当の量で減少させることになる (Kreitmann-Gimbal B., Bayard F., Nixon W. E. 及び Hodgen G.D. 通常の月経周期間のサルの子宮中のエスト ロゲン及びプロゲステロンレセブターのパター ン Steroids 35:471, 1980 参照)。プロゲ ステロンをシノモルゴス属マカックに外部から 投与すると1日ないし2日以内にエストロゲン レセプターを相当量で抑制し (West N. B. 及び Brenner R.M. エストラジオーループロゲステロ ン処理に続けてマカックのクビ、子宮及び卵管 中のエストラジオールレセブォーの間接プログ ステロン抑制 Journal Steroid Biochemistry

を回復 Journal Steroids and Bio-chemistry 22:686, 1985 参照)。エストロゲンレベルが分娩より優先してプロゲステロンレベルに関係して上昇するとき、類似の現象が妊娠しているモルモットに現われる (Biology and Reproduction 22:1106, 1980)。

でれない、エステンとでは、アイカーのでは、アイカーのでは、アイカーのでは、アイカーのでは、アイカーが、ア

Kauppila A., Kivinen S. and Vihko R. レセプタ

一動力学上のタモキシフェン、メドロキシブロ グステロンアセテート及びそれらの組み合わせ、 及びヒトの子宮中の17月-ヒドロキシステロイ ドデヒドロゲナーゼの短期効果、産科学及び婦 人科学 66:695, 1985; Whitehead M. I.,

Townsen P. T., Pryce-Davies J. et al. 閉経後の子宮の生化学及び形態学に関するエストロゲン及びプロゲスチンの効果、New England Jounal of Medicine. 305:1599, 1981参照)。

例えば 17β-ヒドロキシステロイドデヒドログナーゼへのプログスチンの効果は 3 日目でピークになり、その後、酵素の抑制により 2 ないし 3 週間続く (Whitehead M. I., Townsend P. T., Pryce-Davies J. et al. 閉経後の子宮の生化学及び形態学の効果、New England Journal of Medicine. 305:1599, 1981参照)。

現在のホルモンの補欠は一箇月に10~13日間(例えば13~25日)ブロゲスチンの添加を件う連続した(毎日または周期的に)(例えば一箇月につき1~25日)エストロゲン投与から

16日までの未対性のエストロゲン治療により 優先されるので、ブロゲスチンの高投与量はこれらの効果に拮抗し、結果として副作用及び逆 代謝影響を受ける機会が更に大きくなる。ホル モンの補欠のためのより新しい連続した低投与 量のエストロゲン及びブロゲスチン養生は急減 出血の問題を避けることができる(Magos A. L., Brincatt M., O'Dowd T., et al. 無月経及び子宮 萎縮に続く閉経後の女性における続く経口エストロゲン及びブロゲストゲン治療、Maturitas 6:145,1984参照)。

しかしこれらの養生中のブロゲスチンの毎日の投与は急減出血と関連するであろう子宮内膜を萎縮させるエストロゲン及びブロゲスチンの低下を引き起こす。 閉経して すっと 関係 C に がることは 公知であるが、 それは 通常 U を C に なり の たい。 更に ブロゲスチンの 毎日の 投 の は エストロゲンの HDLコレステロール代謝への

なる。このタイプの補欠養生は閉経期の症状を 防ぐのに効果的で、そして同時に増殖もしくは 腺癌の発達に対して子宮内膜を保護する。しか しながら、ブロゲスチンの周期的な投与は、 65~75 多の女性に予定された急減出血または 周朝に至らせる。 (Hellberg D., Nilsson S. 更 年期障害の治療におけるエストリオール成分を 有する及び有しない三相のエストラジオール/ ノルエチステロンアセテート製剤の比較; Maturitas 5:233, 1984; Christensen M. S., Hagen C., Christiansen C., Transbol I. 閉経後 の女性の塊状エストロゲン/ゲスタゲンの投与 応答評価:その婦人科学的及び代謝的作用のブ ラシーポでコントロールした試験 American Journal of Obstetrics and Gynecology, 144; 873. 1982 谷照)。この急波出血は通常患者 に歓迎されるものではなく、コンプライアンス の問題を引き起こすことがある。更にプロゲス チン役与は、子宮内膜の増殖並びにエストログ ン及びプロゲスチンレセブター誘発を伴う13~

好ましい効果がHDLコレステロール中での低下を伴って悪影響するであろうという心配が起こっている。

## 〔課題を解決するための手段〕

他の点において、本発明は、妊娠齢の女性に、毎日連続して20ないし35の投与単位を投与することからなる避妊方法を提供する。各投与

単位は、相対的にエストロゲン作用の優勢な合剤及び相対的にブロゲスチン作用の優勢な合剤から選択されるエストロゲンとブロゲスチンの合剤からなり、複数のエストロゲン作用の優勢なな投与単位と複数のブロゲスチン作用の優勢な投与単位とが交互に投与される。

本発明の好ましい方式においては、エストロゲン作用の優勢な投与を20ないし35の投与単位の始まり及び終わりに使用する。

好ましい避妊法は、21及び24の投与単位 を含む。

本発明の他の点においては、治療用薬剤中に、 さらに7個または4個の、ブラシーボまたはホ ルモンを含まない他の薬剤からなりうる投与単 位が含まれていてもよい。これらは通常21日 または24日投与単位の完了時に与える。

従って、本発明の明細書において、短期間の ブログスチンの投与と、短期間ブロゲスチンを 投与しないか又は減少させることを交互に行う ことにより、低投与量のブロゲスチンでエスト

複数のエストロゲン作用の優勢を投与単位と複数のプロゲスチン作用の優勢を投与単位とが交互に投与される。また、各投与単位は、所望により楽理学的に許容されるる不活性担体をも含む。

本発明の遊妊薬により、結果として周期が良

ログンによる子宮内膜増殖及び腺癌の危険に対する子宮内膜の保護がより良好に行える薬剤が記載されている。ブログスチンの保護作用が投与期間と関係があり、要求される最大の保護の保護の投与期間が12ないの最低限の投与期間が12ないにも3日間と考えられることが既に論証さんで15日間投与する。

好に調整される。エストロゲン作用の断続的な 増加は、子官の成長及びプロゲスチンレセプタ ーを刺激する。これにより子官は、後のブロゲ スチンの作用に対する感受性がより高くなり、 これにより、エストロゲンレセブターが減少し、 17β-ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ が増加することにより成長が制限される。プロ ゲスチンレセプターとプロゲスチンの相互作用 は子官の分泌の変化を起こし、これにより支質 はより密になり、子宮は安定する結果となる。 その後再び、相対的に優勢なエストロゲン作用 に戻ることが、エストロゲンレセフォー及びフ ログスチンレセブターを刺放し、プロゲスチン に対する子官の感受性を更新する。このブッシ ュ/プール (push/pull) 作用は、子宮の作用を エストロゲン及びプロゲスチンの作用の日数に 依存して狭い範囲に保つ。

本発明の避妊薬の発明の構成においては、3 相(triphasic)包装の最初の部分の間には存在 するステロイドの低レベルを避け、それにより 3 相楽剤が楽剤相互作用及びピルのミス (missed pill) に対してより感受性となる。その結果、排卵の突発がより少なくなるため、ピルの失敗、即ち妊娠の発生がより少なくなり、また、周期の調整も良好になる。

または、本発明の遊妊薬により可能となるプログスチン投与性の減少により、良好なエスト

加し、そして子宮の成長及びプロゲスチンレセ ブターが刺激される結果となる。これにより、 後のブロゲスチンに対する子官の感受性がより 高くなり、これにより、エストロゲンレセプタ ーの 減 少 及 び 1 7 β - ヒ ド ロ キ シ ス テ ロ イ ド デ ヒ トロゲナーゼが増加して成長が制限される。ブ ロゲスチンレセプターとブロゲスチンの相互作 用は子宮の分泌の変化を起こし、これにより支 質はより密になり、子宮は安定する。その後再 び、相対的に優勢なエストログン作用に戻るこ とがエストロゲンレセプター及びプロゲスチン レセプターを刺激し、プロゲスチンに対する子 宮の感受性を更新する。このブッシュ/ブール (push/pull)作用は、子宮の作用をエストロゲ ン及びブロゲスチンの作用の日数に依存して狭 い範囲に保ち、安定な子宮を維持し、その結果、 破綻性または消退性出血がなくなる。

本発明のホルモンの補欠集剤は、より少ない ブロゲスチンでより良いブロゲスチンの効果を 奏する。本発明の集剤により、ブロゲスチンの ロゲン効果を有するピルが得られる結果となる。 従って、この薬剤はアクネ、油性肌および多毛 の処理にも良好なものであり、オン・ピル(onpill) 無月経の機会もより少ない。

本発明の避妊薬は、多数の動物種においてエストロゲンプライミンク (priming) が視床下部及び下垂体前葉の腺のプロゲステロンレセプター群度を増加させることが証明されているので(Katzenellenbogen, B. S. Dynamics of steroid hormone receptor action, Annual Rev. Physiol. 42:17, 1980 参照)。低い投与量のステロイトで排卵をより良好に抑止できると考えられている。従って、本発明の相補的方法におけるエストロゲンプライミングを起こさせ、ストロゲンプライミングを起こさせることにより、プロゲスチンとエストロゲンの満たとにより、プロゲスチンとエストロゲンの満ろことができる。

本発明のホルモン補欠薬剤により、消退性出血が無くなり;エストロゲン作用が断続的に増

投与量は、ブログスチンを一定の一日投与量で 含有する薬剤に比べて、顕著に減少する。総 が力を関係して、顕著に減少のホルモス が投与量は、卵巣機能不全のホルケン及が でなったが、のの間が、と同等であるが、 ではさらに低い。ブロールに対するの でより、HDLコレステロールに対する。 により、HDLコレステロールに対する。 により、BDLコレスをなる。 によりがより少ななない。 ののではない。 アロールの優度はエストログスチンにより増加する。

ールである。天然エストロゲンは、例えば抱合 エキンエストロゲン、エストラジオールー17 月、エストラジオールパレレート、エストロン、 ピペラチンエストロンスルフェート、エストリ オール、エストリオールサクシネート、デソゲ ストレル及びポリエストロールホスフェートで ある。

例えば鉄供給剤が含まれる。総投与量単位が3 の倍数からならない場合、ホルモンを含まない 投与単位は、総数が要求された数になるように 含まれうる。

典型的には、避妊薬の各投与単位あたりのエストログンの量は、17α-エチニルエストラジオールについて最低約0.020m、最高約0.050mの範囲であるか、または他の合成または天然エストログンにおい

ロン、サイブロテロン、ラポーノルゲストレル、d ーノルゲストレル、d1-ノルゲストレル、d1-ノルゲストレル、d-17αエチー・コフェー・ローコン・4ーエン・3ーオンオキシム、サイブロステロンアセテート、ゲストデン及びノルゲスチメートである。好ましいプロゲスチンはノルエチンドロン、d-ノルゲストレル及びノルゲスチメートである。

て同等の投与量であり、投与単位あたりのブロゲスチンの量は、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約00mの、最大約1.00mの範囲である。従って、ホルモンの最高量は21日間の投与量で約672mないし約2205mmの範囲でありうる。

チンドロン Q.5 mを含有する配合物である。

典型的には、ホルモンの補欠薬剤の投与単位 あたりのエストロゲンの量は、最小でエストロンスルフェートまたはその等価物約 G 3 77 で、最大でエストロンスルフェートまたはその等価物約 2.5 78 である。投与単位当たりのブロゲスチンの量は、最低で O 78 から最高で 5 78 のノルエチントロンまたはその等価物である。

いくつかの好ましい併用は下記のものを含む。
1. ピペラジンエストロンスルフェート Q.7 5mg
の 3 役与単位を、ピペラジンエストロンスルフェート Q.7 5mgとノルエチンドロン Q.3 5mgの 3 投
与単位と交互に用いる。

2. ピペラジンエストロンスルフェート Q.7.5mg とノルエチンドロン Q.1.5mgの 3 投与単位を、ピペラジンエストロンスルフェート Q.7.5mgとノルエチンドロン Q.3.5mgの 3 投与単位と交互に用いる。

上記併用は、3又は4日群に分けてもよく、 3又は4日群のいずれかを用いて始め、そして

ある。前記物質又は賦形剤の種類の代表的なまった。前記物質又は賦形剤の種類の代表的、ステール、ラクトース、酸やトール、ウム、サッカリンカクロース、グルコース、グルコース、グロースのの教ののかののかののがである。有効成分(s)は全製剤のもして幾分である。有効成分(s)は全製剤のして選挙がいた。有効成分の方法のである。方法のである。方法では受けるないである。方法でのでは、それで変化して選挙。

それ故、有効成分は選ばれた担体と共に配合し、そして例えばタプレット形態の場合には、 そのタプレットを形成するためのタプレット成 形装置内に置き、続いて選ばれた養生法に従っ て包装する。

製剤の経口形態においては、避妊薬は好ましい順序での投与のために配置された毎日の投与量を有する薬学的なキット又はパッケージの形態で製造するのが好ましい。それ故、別の観点

他を用いて終る。

本発明の製剤は、経口的に、好ましくはタブレット形態で、非経口的に、経舌下的に、経皮的に、経路的に及は経療的に投与してもよい。投与方法が製剤として有用なエストロゲン及びブロゲスチンの種類、並びに投与単位を決定する。

そのような系を製造するための関連方法を含む経皮的投与方法は、従来よく知られている。これに関しては、アメリカ合衆国特許第4752478号、第4685911号、第4438139号及び第4291014号の各明細苷を参照してよい。

一般的に、製剤は投与方法に基づいて慣用の公知手順に従って製造する。それも、有効成分は投与のために薬学的に許容され得る形態で公知方法に従って製造する。前記成分は、その必要量を適切な薬学的担体例えば添加剤、ビビカル及びノは風味改良物質と共に配合する。前記物質は希釈剤、結合剤及び砂糖も一般的項目でもよい。ガム、澱粉及び砂糖も一般的項目で

からは、本発明は一致した特定の順序(ここで 投与単位の順序又は配置は毎日の投与の程度に 相当する)で複数の投与単位で配合型避妊薬を 含む薬学的パッケージも提供する。

前記パッケージは、順に配置された28投与単位を含む透明パッケージの形態で、且つ本発明の周期的養生法のために設定した配合されたエストロゲン/ブロゲスチン製剤を含む21又は24タブレット及びその後の7ないし4のブラシーポからなるのが好ましい。

示は、その形態に関係なくパッケージ上に表わ すのが好ましい。

## 〔実施例及び発明の効果〕

下記実施例において、本発明の特定の態様を示す。それらは本発明を詳細に説明するためのものであり、そして如何なる限定をも意味しない。特記しない限り、部及びパーセンテージは重量による。

## 奥施例 5

実施例1と2に示すような上記併用の各々の3日相と4日相を、3又は4日相のいずれかを用いて始め、そして他を用いて終るように使用する。

## 実施例 6

上記の各々の 4 日及び 3 日相を製造し、NET a 5 m と E E a a 3 5 m の 4 日単位投与で出発し、そして終りにNET a 7 5 m と E E a a 3 5 m を用いる。

# 実施例7

上記製剤の各々の3日及び4日相を、NET Q35ッとEEQQ359の3日相を用いて始め、 そしてNETQ5ッとEEQQ35%の4日相を用い て終るように使用する。

## 実施例8

実施例1と2に示すような投与単位を用いた 1日交互相を使用する。

## 実施例 9

実施例1又は2亿示すような投与単位製剤を

## 実施例1

17α-エチニルーエストラジオール(EE) α035mとノルエチンドロン(NET) α5mの投 与単位の3日相を、EE α035mとNET α75m の投与単位の3日相と交互に用い、7相(21 日又は21投与単位)の全体に対して、始めと 終りにNET α5m 併用を行う。

## 寒施例 2

3 日相(EE Q 0 3 5 9 と NET Q 5 9の 投与単位)を、EE Q 0 3 5 9 と NET Q 3 5 9 の 3 日相と交互に用い、始めと終りに Q 5 9 併用を行う。

## 実施例3

EEC035季の投与単位の2日相を、EEC035季とNETC55季の投与単位と交互に用い、始めと終りに第一の単位投与を用い、そして合計24日間行う。

## 実施例 4

EEC035 \*\* と NET C 15 \*\* の投与単位の 3 日相を、 EEC035 \*\* 及び NET C 35 \*\* と交互に用い、そして合計 2 4 日間行う。

用いて、2日交互相を唯一の3日相を用いて終るか又は始まるように使用する。

## **寒 施 例 1 0**

EEQQ359とレポノルゲストレル(D-ノルゲストレル) Q05903日相をEEQ0359 とレポノルゲストレル Q075903日相と交互に用いる。

## 実施例11

EECO35%とノルゲスチメート CO5% の 3 日相をEECO35%及びノルゲスチメート CO75% と交互に用いる。

## 実施例 1 2

EEC035%とノルゲスチメート 005% の 3 日相をEEC035%及びノルゲスチメート 0035% と交互に用いる。

# 実施例13及び14

突破出血に関し、周期制御が許容される事を 確立するために、3周期全体の間一製剤を女性 2人に投与した。試験製剤は、17α-エチニ ル-エストラジオール 0.035 サとノルエチンド ロン Q 5 900 3 投与単位と、17 α-エチニル-エストラジオール Q 0 3 5 9 とノルエチンドロン Q 7 5 900 3 投与単位とを交互に、三つの 7 群全体の間始めと終りにノルエチンドロン Q 5 9 併用を行って使用するものからなる。

#### 1) 実施例13

両被検者は、周期制御、副作用及び月経出血の項目において本試験製剤が許容され得る ことを明らかにした。

実施例によりホルモンー置換療法を詳しく 説明する。

# 実施例 15

ピベラジンエストロンスルフェート Q.75%の 投与単位の 3 日相を、エストロンスルフェート Q.75%とNET Q.35%の投与単位の 3 日相と交互 に連続して、且つ経口的に与える。 

#### 2) 実施例 1 4

被検者は、17α-エチニルーエストラジオールとd ℓ - ノルゲストレル[トリファシル(Triphasil),ウィス製薬(Wyeth Pharmaceuticals)の商標]を含む市販の経口避妊剤を連続して摂取していた27歳の未経産の女性であった。被検者は一周期の間本発明の試験製剤を摂取することを承知した。被検者は最後のトリファシルタプレットの使用し

## 実施例 1 6

3日相(エストロンスルフェート Q 7 5 号とノルエチンドロン Q 1 5 号の投与単位)を、エストロンスルフェート Q 7 5 号とノルエチンドロンQ 3 5 号の 3 日相と交互に連続して、且つ経口的に与える。

## 実施例17

経口用の微細化した 1 7 β - エストラジオール 1 号の 3 日相を、 1 7 β - エストラジオール 1 号とノルエチンドロン 0.35 号の 3 日相と交互 に連続して与える。

## 奥施例18

経皮用の17β-エストラジオール(100μg /日)の3日相を、経皮用の17β-エストラ ジオール(100μg/日)と経皮用のノルエチン ドロン(035Ψ/日)の3日相と交互に連続して 与える。

# 奥施例19

エストロンスルフェート 1.25 型の 3 日相を、エストロンスルフェート 1.25 型とノルエチンド

ロン 0.35%の3日相と交互に連続して、且つ経口的に与える。

## 実施例20

エストロンスルフェート 1.25mの 3 日相を、エストロンスルフェート 1.25mとノルエチンドロン 0.5m の 3 日相と交互に連続して、且つ経口的に与える。

# 突施例21

実施例13と14亿示す投与単位を使用した1日 又は2日交互相を連続して、且つ経口的に与える。

## 実施例22

エストロンスルフェート 0.75 型の 3 日相を、エストロンスルフェート 0.75 型とノルゲスチメート 0.050 型の 3 日相と交互に連続して、且つ経口的に与える。

## 実施例23

実施例13と14に示すような併用の各々の3日及び4日相を、3又は4日相のいずれかを用いて始め、そして連続的、且つ経口的に与え

## 手続補正書

昭和63年12月14日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和63年特許願第239566号

2. 発明の名称

ホルモン製剤及び方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 ジェンキャップ リサーチ リミテッド

4. 代理人

住所 東京都千代田区神田駿河台1の6

お茶の水スクエアB館

氏名 (6271) 萼 優美(ほか2名)

5. 補正命令の日付

「自発」

6. 補正の対象

願書の特許出願人の欄、明細書の全文及び代

理権を証明する書面

方式 (人)

7. 補正の内容

る。

## 実施例24

実施例13と14に示すような併用の各々の2日及び3日相を、2又は3日相のいずれかを用いて始め、そして連続的、且つ経口的に与える。

本発明をその特定の態様に関して記載したけれども、種々の変更をしてよく、そして本物を置換したいから逸脱したいからから逸脱したが、からからないからないの条件、材料又は材料和の物、方法、製造工程又は複数の工程、又は次ので本発明の本質的示唆から逸脱しない限り、多くの改良を行ってもよい。

特許出顧人 ジエンキヤツブ リサーチ リミテッド

代理人 弁理士 尊 優 美

(ほか2名)

- (1) 願書を別紙の通り補正する(特許出願人の棚に代表者の氏名を補充する。)。
- (2) 明細書の浄書・別紙の通り(内容に変更なし)。
- (3) 委任状及びその訳文を提出する。